Japanese Patent Office			
Classification:		Publication No.:	
C12P19/32		59-78697	
	Publication	Publication date:	
		May 7, 1984	
		(Total pages 4)	

Title: Preparation of 5'-guanylic acid

Application No.: 57-187050

Application date: October 25, 1982

Inventors: 1. Fujio tatsurou ; 2. Furuya akira Applicant: KYOWA HAKKO KOGYO KK

#### Abstract:

To obtain the titled substance efficiently, by treating 5'-xanthylic acid with a bacterium belonging to the genus *Brevibacterium* or *Corynebacterium* in an aqueous medium containing phytic acid or it and magnesium ion. A culture of a bacterium such as *Brevibacterium ammoniagenes* ATCC21170, *Corynebacterium glutamicum* ATCC21171, etc. belonging to the genus *Brevibacterium* or *Corynebacerium*, its mold or a treated material thereof is treated with 5'-xanthylic acid, an ammonia donor, and an energy donor. In the operation, when the treatment is carried out in an aqueous medium containing a surface active agent and/or an organic solvent in the presence of phytic acid and magnesium ion, 5'-guanylic acid is obtained efficiently. The desired substance is separated and collected with an ion exchange resin or by chromatography with active carbon.

### (9) 日本国特許庁 (JP)

## ⑩公開特許公報(A)

# ①特許出願公開 昭59—78697

广内整理番号 60Int. Cl.3 識別記号 7258-4B C 12 P 19/32 // (C 12 P 19/32 6760-4B C 12 R 1/13 ) (C 12 P 19/32 C 12 R 1/15)

43公開 昭和59年(1984)5月7日

発明の数 1 審査請求 未請求

6760-4B

(全 4 頁)

605' - グアニル酸の製造法

昭57-187050 20特 鮪

願 昭57(1982)10月25日 22出

者 藤尾達郎 79発 明

相模原市相模台 6 -29-1

古屋晃 @発 明 者

川崎市麻生区多摩美1-10-5

人 協和醱酵工業株式会社 勿出 願

東京都千代田区大手町1丁目6

番1号

細 明

#### 1. 発明の名称

5'-クアニル酸の製造法

#### 2.特許訥求の範囲

プレビバクテリウム属またはコリネバクテリ ウム属に属し、 5' - キサンチル酸、アンモニア 供与体およびエネルギー供与体から 5' - グアニ ル酸を生成する能力を有する微生物の培養物、 関休またはそれらの処理物と 5'-キサンチル限、 アンモニア供与体およびエネルギー供与休とを 界面活性剤やよび/または有機溶剤を含有する 水性媒体中においてフィチン酸あるいはフィチ ン酸とマグネシウムイオンの存在下に作用せし めて5'-グアニル酸を生成せしめ、生成した5' - グアニル酸を採取することを特徴とする 5'-グアニル酸の製造法。

#### 3.発明の詳細な説明

本発明は 5'-キサンチル酸(以下 X M P と配 す)から 5'‐グアニル酸(以下 G M P と配す)

を製造する方法に関する。

OMPは調味料として広く用いられており、 XMPから製造する方法が知られている。

本発明者らは、OMPをより効率的に製造す る方法について研究した結果、水性媒体中で XMPをGMPに変換する能力を有する微生物 をXMPに作用させてOMPを生成せしめるに あたり、フィチン欧単独あるいはフィチン酸と マグネシウムイオンを該水性媒体中に添加する **事により、楽しくGMPの収率が高くなること** を見出した。との発明はとの知見に基づいて完 成されたものである。

以下本発明を詳細に説明する。

本発明において用いる菌株は、ブレビパクテ リウム属もしくはコリオパクテリウム段に属す る微生物に紫外線、コパルト60~7線等の照 射を行りか、またはジメチルサルフェイト、亜 硝酸、ニトロソグアニジン等の化学処理を行う ととにより誘導された変異株があげられる。 たとえばデコイニン耐性株、サイコフラニン耐 に変換する能力を有するものであればいずれも使用可能である。またとれる生質と同時に他の栄養要求性(例えばアミノ酸類、ビタミン類、ブリン類、ビリミジン類等)を示す変異株も含まれる。好適な酸株としては例えばプレビパクテリウム・アンモニアゲネスATCC21170 およびコリネパクテリウムグルタミクムATCC21171 があげられる。

徳生物の培養に用いる培地組成としては、炭 索源、鼠繁源、無機塩その他の栄養物などを含 み、使用する勧生物の生育を十分に支持するも のであれば天然培地、人工培地いずれでも使用 可能である。すなわち、炭素源としては炭水化 物(グルコース、澱粉、糖蜜等)、炭化水素 (ノルマルパラフィン、ケロセン等)、アルコー ル(メタノール、グリセリン、ソルビトール等)、 有機酸(ビルビン酸、乳酸、酢酸等)、アミノ 酸(グリシン、アラニン、グルタミン酸、アス パラギン酸等)等が用いられる。

供与体と接触反応させてもよい。処理物として は培養物の機縮物もしくは乾燥物、培養物を遠 心分離機等で処理して得られる評液もしくは菌 体、菌体の乾燥物、アセトン処理物、界面活性 利処理物、音波処理物、溶菌酵素処理物、固定 化菌体あるいは菌体からの抽出酵素標品等があ げられる。

アンモニア供与体としては、液体アンモニア、 尿素、塩化アンモニウムなどの無機アンモニウムなどの無機アンモニウムなどの無機アンモニウムなりの はが用いられる。アンモニア供与体は 0.1~ 208/Lの設度で使用される。エネルギー供 与体としてはグルコース、フラクトース、シュクロース加水分解物、糖蜜、澱粉加水分解物な どの炭水化物、ピルピン酸、乳酸、酢酸、αーケトグルタル酸などの有機酸、グリシン、アラニン、アスパラギン酸、グルタミン酸などのアミノ酸が用いられる。エネルギー供与体は 5~ 1508/Lの設度で使用される。

接触反応は水性媒体中であればいずれでも行 うととができるが、最も好的には、微生物の培 アンモニア等、無機塩としては頻酸カリ、硫酸マグネシウム、塩化シウム、硫酸鉄、塩化マンガン、硫酸亜鉛等、その他の栄養物としてはプリンおよびピリミシン系化合物および天然有機物(肉エキス、酵母エキス、ペブトン、カザミノ酸等)が使用可能である。栄養要求性を示す菌体を用いる場合はその要求を満足させる。物質を培地中に存在させる。

微生物の培養条件としては、20~40℃の 限度で、振飛、通気投抖等の好気的条件下で、 アンモニア、アンモニア水、尿素、苛性カリ、 苛性ソーダ等を用いてpHを中性付近に調節し ながら、1~4日間培養を行り。

かくして得られる微生物の培養物は、そのままでも水性媒体中においてXMPをOMPに変換する反応に使用できる。さらに、核培養物を積々処理して得られる処理物を昇而活性剤および/または有機溶剤を含有する水性媒体中においてXMP、アンモニア供与休およびエネルギー

接終了後に、該培養被に X M P 等を添加して接触反応を行わせる方法があげられる。この場合培養終了時に X M P、 アンモニア 供与体、精類、界面活性剤 かよび / または有機溶剤を加え、 哲気に必要な場合はその他の物質を加え、 好気的条件下において 20~50℃、 好ましくは 37℃~45℃で 3~72時間反応させることにより目的物を蓄積させることができる。その際、 p H を 6~8、 好ましくは 7~7.8 に 関節することが望ましい。

用いるXMPは、高度に精製されたものでも、またGMPへの変換に支際がなければ粗精製物、XMPの含有物、もしくはXMP発酵で得られたXMPを含有する培養液等いずれでも使用可能である。XMPの添加量は、使用関体製品の変換活性により異なるが、XMP・Nex・7H2Oとして10~1009/とが通常用いられる。

用いられる界面活性剤としては、カチオン性 界面活性剤、例えばポリオキシエチレンステア リルアミン(例えばナイミーン 8-215、 日本 プロマイド、セチルピリジウムクロライド等、 アニオン性界面活性剤、例 サトリウムラウ リル硫酸、ナトリウムオレイルアミド硫酸、非 イオン性界面活性剤、例えばポリオキシエチレ ンソルピタンモノステアレート(例えばノニオ ン ST221、日本油脂 KK 製)等、両性界面活 性剤、例えばラウリルペタイン(例えばアノン BF、日本油脂 KK 製)等があげられ、これら は通常 0.1 ~ 5 0 8 / L、好ましくけ」 ~ 2 0 8 / Lの強度で用いられる。

有機裕剤としては、トルエン、キシレン、脂肪族アルコール、ペンゼン、酢酸エチルなどが用いられ、その酸度は 0.1~5 0 ml/L、好ましくは 1~2 0 ml/Lがよい。

フィチン酸としては、遊離の酸でも、またそのナトリウム、カリウム等の塩でも、さらにフィチン酸を高濃度に含有する天然物(例えば、フィチン、コーンスチーブリカー等)でも、いずれでも使用できる。その濃度はフィチン酸と

法を用いるととができる。

以下に本発明の実施例を示す。

#### 突施例 1.

種蘭としてプレビバクテリウム・エンモニア ゲネスATCC 21170株を用い、グルコース 7%、ペプトン1%、酵母エキス1%、食塩 0.3%(pH7.2)の培地組成で、30℃で 20時間培養したものを、発酵培地に対して 10%(容量)の割合で植菌した。循培地、発酵培地とも250㎡容量の三角フラスコに20 ㎡プつ分注し、殺菌後使用した。発酵培地は下配の組成のものを用いた。

発酵培地組成: グルコース 1 0 %、尿素 0.6 %、(別殺菌)、 KH 1 PO 4 1.0 %、K 2 HPO 4 1.0 %、M 2 SO 4・7 H 2 O 1.0 %、CaCL 2・2 H 2 O 0.0 1 %、ビオチン 3 0 48/L、酵母エキス 0.5 %、肉エキス 0.5 %。

発酵培地は苛性ソーダを用いてpH7.6 に問 乾し、殺菌は120℃、10分間加圧条件下で 行った。30℃で振盪培養を行い、培祭中適宜 がよい。 蘇加時期は接触反応の開始時または 1 2時間目までのい の時期でもよく、また 微生物の培養物を反応に用いる場合にはその培 禁中のいずれの時期でもよいが、通常は接触反 応開始時に添加する。

マグネシウムイオンは硬酸マグネシウム、塩化マグネシウム、硝酸マグネシウム、酢酸マグネシウム等の無機酸および有機酸の塩のいずれでも用いられるが、通常はフィチン酸の酸加時期はフィチン酸の酸加糖ならいずれの時期でもよいが、通常はフィチン酸酸加度から4時間目までに酸加する。酸加量は通常1~509/2であり、好ましくは1~209/2の機度で用いられる。

かくして水性媒体中に生成した O M P を分離・ 採取するに際しては、5-ブリンヌクレオチドを 分離・採取する通常の手段、例えばイオン交換 樹脂や活性炭によるクロマトグラフィー等の方

希アンモニア水でpHを7.0に関節しながら、 4.8時間培養を行った。

培養終了被10mlを太型試験管に分注し、XMP、確安、NaiHPO、グルコース、ナイミーン8-215をそれぞれ最終確成で409/2、29/2、59/2、509/2、129/2、29/2、59/2、509/2、129/2、29/2、59/2、509/2、129/2、29/2、59/2、509/2、129/2、29/2、59/2、509/2、129/2、509/2、509/2、129/2、509/2、509/2、129/2、50

第 1 表

<b>添加物 (8/2)</b>		OMP · Na 2 · 7H2OO
フィゲン欧紫	MgSO4 · 7HgO <sup>放弃</sup>	生成数(8/4)
0	0	1 8.1
. 0	5	1 6.5
1 0	0	2 5.0
1 0	5	3 2.2

\* NIM 8-215添加の直前に添加。

※※ NIM 8-215添加後2時間目に添加。

実施例1と同じ菌株を、発酵培地のグルコースを18%とした以外は同一件で培棄し、敗培發終了液5mlを分注した太型試験管にXMP 発酵培養液(XMP・Na:・7H2O 709/L含有)5mlとその他の必要成分を実施例1と同様に弥加し、実施例1と同様に反応した結果を第2表に示す。

第 2 表

板	tro 物	GMP·Naz·7H <sub>2</sub> OO
フィチン酸	Mg804 · 7H20	生成数(8/4)
(8/L)	(8/L)	SERON (1/2)
0	0	1 5. 6
1 0	5	3 0.4

#### 奖施例 3.

契抗例1と同じ菌株を用い培養条件、および 反応条件で、フィチン酸およびマグネシウムイ オンを種々の製添加して、生成するGMPの具 を調べた。結果を第3表に示す。

第 4 衰

GMP・Na2・7H20の	
生成最(8/4)	
2 6. 6	
3 0. 5	
3 4. 0	
3 3.7	
3 2 3	

#### 奥施例 5.

額菌としてコリネパクテリウム・グルタミクムATCC21171を用いた。種培地として実施例1に示したものを、発酵培地として下記の組成のものを、それぞれ用いた。

発酵培地組成:澱粉加水分解液(グルコース 換算 1 5 % )、尿素 2 g / L、NH4CL 3 g / L、 KH2PO4 10 g / L、K2HPO4 10 g / L、Mg SO4 ・7H2O 10 g / L、Mn C L2・4H2O 5 智 / L、コー ンスチーブリカー10 g / L、ペプトン2 g / L (p H 7.6)。

添加物(8/L)_		OMP · Na 2 · 7 H2 O Ø	
フィチン院	MgSO4 ·	生成 段 (8/2)	
0	5	1 6. 5	
5	5	2 7. 3	
1 0	5	3 4. 2	
2 0	5	3 2.8	
1 0	0	2 5. 0	
1 0	. 2	3 1.6	
1 0	5	3 6. 2	
1 0	1 0	3 3, 5	

#### 爽施例 4.

ナイミーンS-215(109/L)およびキシレン(4ml/L)を添加する頂前にフィチン酸を109/L添加し、ナイミーンS-215を添加した直後から5時間目までの各時期に硫酸マグネシウム(59/L)を添加した以外は実施例3と同様の条件でGMPの生成長を調べた。第4級にその結果を示す。

以下寒施例1と同じ条件で培養を行い、フィチン酸添加量を109/2、硫酸マグネンウム 添加量を59/2としたほかは寒施例1と同じ条件でGMP・Na:・7H2Oの生成量を調べた結果、26.59/2生成した。なお、フィチン酸および硫酸マグネンウム無添加の場合の生成量は13.29/2であった。

作作出願人(102)協和解醉工難株式会社 代表者 木 下 祝 郎 △